PREPARATION OF SWEETENING MATTER

Patent number:

JP57086266

Publication date:

1982-05-29

Inventor:

MIYAKE TOSHIO

Applicant:

HAYASHIBARA BIOCHEM LAB INC; others: 01

Classification:

- international:

A23L1/236

- european:

Application number:

JP19800162362 19801118

Priority number(s):

Report a data error here

Abstract of JP57086266

PURPOSE:To prepare a sweetening matter having good sweetness, by treating triterpene alcohol beta-glycoside with an alpha-glycosyl transferase so that it is converted into an alpha-glycosyl derivative.

CONSTITUTION:An aqueous solution comprising triterpene alcohol beta-glycoside shown by the formula (one or both of R1 and R2 are beta-D-glucose residue) obtained from Momordica grosvenori Swingle of a cucurbitaceous plant and an alpha-glycosyl saccharide compound, e.g., partial hydrolyzate of starch or sugar is treated with an alpha-glycosyl transferase, e.g., alpha-glycosidase, alpha-amylase, dextran sucrase, etc. to give a sweetening matter containing an alpha-glycoside. The enzyme is deactivated and used as a sweetener.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫ 公開特許公報(A)

昭57-86266

⑤Int. Cl.³A 23 L 1/236

識別記号

庁内整理番号 7236—4B ❸公開 昭和57年(1982)5月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 9 頁)

69甘味物の製造方法

②特

願 昭55-162362

@出

願 昭55(1980)11月18日

@発 明 者

三宅俊雄

岡山市奉還町3丁目1番16号

①出 願 人 株式会社林原生物化学研究所 岡山市下石井1丁目2番3号

①出 願 人 日本ケミカルリサーチ株式会社 神戸市東灘区御影本町3丁目4

番20号

明細

1. 発明の名称 .

甘味物の製造方法

.2. 特許請求の範囲

トリテルベンアルコールβーグリコンドとαーグルコンル糖化合物とを含有する水溶液に、αーグルコンル糖転移酵素を作用させて、αーグルコンル化したトリテルベンアルコールβーグリコンドを生成含有せしめることを特徴とした甘味物の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、甘味物の製造に際し、トリテルペン アルコールβーグリコンドとαーグルコシル糖化 合物とを含有する水溶液に、αーグルコシル糖転 移酵素を作用させて、αーグルコシル化したトリ テルペンアルコールβーグリコンドを生成含有せ しめることを特徴とした甘味物の製造方法に関す るものである。

また、本発明は、モモルディカ・グロスペノリ ・スウィングル (Momordica grosvenori Swingle) から甘味物を製造するに際し、該植物の果実または葉をαーグルコンル糖化合物を含有する水溶液で抽出し、この抽出液にαーグルコンル糖転移酵素を作用させて、αーグリコンル化したトリテルペンアルコールβーグルコンドを生成含有せしめることを特徴とした甘味物の製造方法に関するものである。

通常、この果実を加熱加工して得られる生薬羅 漢果(Fructus Momordicae)を抽出し、濃縮して 黒褐色のエキス甘味料が製造されている。

このエキスには、特開昭52 - 83986号公報なよび特開昭53 - 34966号公報などに開示されているように、甘味グリコンドとして、トリテルペンアルコールβ-テトラグルコンド(分子式 CsiHをO2・2H2O、通称S-4配糖体)、トリテルペンアルコールβ-ペンタグルコンド(分子式 CwllicO2・2H2O、通称S-5配稿体)、トリテル

ペンアルコールβ-ヘキサグルコンド(分子式 CasH112 Om、通称S-6配糖体)などのトリテルペンアルコールβ-グリコンドが含まれていることが知られている。

本発明者は、トリテルペンアルコールβ-グリョンドの味質について検討したところ、

- (1) 甘味以外に、刺すような刺激性の味と、薬品 臭を呈すること。
- (2) 甘味が砂糖よりも遅れて現われ、甘味以外に苦味、洗味が残り味として長く尾を引き、不快感を与えること。

などの欠点を有していることを見いだした。

そとで、トリテルベンアルコールターグリコシドにおけるこれらの欠点を、生化学的手段で解消することを目的に研究を続けた結果、トリテルベンアルコールターグリコンドと、例えばマルトース、マルトトリオース、マルトテトラオースをどのマルトオリゴ糖、ンクロデキストリン、D.E. 1~70の機粉部分分解物、澱粉、更には砂糖などの"-グルコンル基を有する糖化合物、即ちα-

で示されるトリテルペンアルコールにおいて、 Ru および R2 は、一方が水素を意味し、他方が 1 以上のβ-D-グルコース残基を意味するか、または両方ともβ-D-グルコース残基を意味する化合物である。

換言すれば、トリテルペンアルコールターDーグルコースが等モル以上グルコンド結合しておればよく、一般にはモモルディカ・グロスペノリ・スウィングルの果実または葉から抽出されるトリテルペンアルコールターペンタグルコンド、トリテルペンアルコールターペキサグルコンドなどのトリテルペンアルコールターグリコンド混合物が

グルコンル糖化合物とを含有する水溶液に、これ ちαーグルコンル糖化合物からαーグルコンド医移 をトリテルペンアルコールβーグリコンド医転移 しうるαーグルコンル糖転移酵素、例えばαーグ ルコンダーゼ(EC 3.2.1.20)、αーアミラー ゼ(EC 3.2-1.1)、ンクロデキストリングル カノトランスフェラーゼ(EC 2.4.1.19)、デ キストランシュクラーゼ(EC 2.4.1.5)など を作用させて生成するαーグルコンル化したトリ テルペンアルコールβーグリコンドを含有せしめ て得た甘味物は、従来のトリテルペンアルコール βーグリコンド製品とは全く違って、

- (1) まるやかな甘味を呈し、刺激性の味、蒸品臭を呈しないこと。
- (2) 甘味が尾を引かず、苦味、渋味が後に残らな いこと。

などの甘味物として極めて優れた性質を有していることを見いだし、本発明を完成した。

本発明で使用するトリテルペンアルコール # - ... グリコンドは、

用いられる。

また、場合によっては、例名ばシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて個々のグリコンドを単離して使用することもできるし、これらグリコンドの部分分解物であるトリテルペンアルコールターモノグルコンド、トリテルペンアルコールタートリグルコンドなどを用いることもできる。

本発明に用いるαーグルコンル糖化合物は、同時に用いるαーグルコンル糖転移酵素によって、トリテルペンアルコールβーグルコンドからαーグリコンドを生成するものであればよい。従って、αーグリコンドの生成を容易にするためには、αーグルコンル糖転移酵素に好適な基質、即ち最初的分解物や、砂糖などのαーグルコンル糖化合物が選ばれる。

本発明に用いるα - グルコシル糖転移離器は、 その酵素に好適な装質α - グルコシル糖化合物と トリテルペンアルコールβーグリコンドとを含有する水裕液に作用させるとき、トリテルペンアルコールβーグリコンドを分解せずにαーグリコンドを生成するものであれば、自由に用いることができる。一般には、動物、植物、 微生物由来のαーグルコンダーゼ(EC 3.2.1.10)、αーアミラーゼ(EC 3.2.1.1)、ンクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ(EC 2.4.1.19)、デキストリンデキストラナーゼ(EC 2.4.1.2)、アミロシュクラーゼ(EC 2.4.1.2)、アミロシュクラーゼ(EC 2.4.1.2)、アミロシュクラーゼ(EC 2.4.1.4)などがαーグルコンル糖転移酵素として有利に用いることができる。

これらのα - グルコンル糖転移酵素は、前記の 条件を満足しさえすれば、必ずしも精製して使用 する必要はなく、通常は粗製品で本発明の目的を 遂成することができる。また、固定化されたα - グルコンル糖転移酵素をパッチ式で反応に繰返し 利用することも、連続式で反応に利用することも

α - グルコシル糖転移離素を作用させれば容易にα - グリコシル化したトリテルペンアルコールβ - グリコシドを生成することを見いたした。

この際、抽出時にαーグルコンド糖転移酵素を 共存させ、抽出と酵素反応とを平行して行ない抽 出の促進と、抽出、反応に要する時間の短縮を計 ることもできる。

本発明では、目的によっては反応液をそのままでも甘味物として使用できるが、必要に応じて、反応後に酵素を加熱失活させ、例えば本発明者に対した特願昭55~19741号の明細書に対したケイ版アルミン酸マグネシウム、また特額昭55~60502号の明細書に示したマグネシア系吸着剤で有色夾雑物を吸着除去し、その非吸着部分を摂取して11吸物とするが、更にはイオン交換對

自由にできる。

本発明の反応条件は、トリテルペンアルコール ターグリコンドとαーグルコンル糖化合物とを含 有する水溶液にαーグルコンル糖転移酵素を反応 させることができればよい。通常、トリテルペン アルコールβーグリコンドは、水に溶解して反応 液中の濃度を約 0.1~20 w/w まとし、α~グルコン ル糖化合物の濃度を約1~50 w/w まとすればよく、 トリテルペンアルコールβーグリコンドに対する αーグルコンル糖化合物の比率は、固形物当り約 0.5~500 倍の範囲が好ましい。

反応液の pH と温度は、α-グルコシル糖転移酵素が反応してα-グリコシル化したトリテルベンアルコールβ-グリコシドを生成できればよく、通常 pH 3~10、温度 20~80 ての範囲から選ばれる。

脂(例えば、H型強酸性イオン交換樹脂、OH型 弱塩基性イオン交換樹脂)を用いて脱塩し、これ を濃縮してンラップ状の甘味物とするか、更には 乾燥粉末化して粉末状の甘味物とするとともでき る。

また、この甘味物から糖類とグリコンドとを分離する必要がある場合には、合成吸着剤、例えばライト XAD-2 (ローム&ハース社製)、アンドを充力したカラムに通液すれば、αーグリコンドは充力ラムに通液すれば、αーグリコンドは充力ラムに通液すれば、αーグリコンドは充力ラムに通液すれば、出する。吸着されたで、間類は吸着されずに低級アルコールを含む、例えば50 v/v ダメタノール水溶液を通液を凝縮した、ファン状甘味物とするか、更に乾燥、粉末化の甘味物とすることができる。

このようにして得られる本発明の甘味物における甘味度は、一般には、反応に用いたトリテルペンアルコールメーグリコシドの関形物質量に見合

り 甘味度とほぼ同程度か、やや低い程度である。 また、その甘味の質は、粉末状のものをそのま ま口に含んでも英品臭、刺激味、苦味、洗味など の嫌味を呈することなく、まろやかな甘味を呈し、 残り味の切れもよい。

また、本発明の α ーグリコシル化したトリテルペンアルコール β ーグリコンドを含有するシラップ状甘味物は、長期保存しても α ーグリコシル化したトリテルペンアルコール β ーグリコンド、および未反応のトリテルペンアルコール β ーグリコンドの析出が見られなかった。

また、本発明のαークリコンル化したトリテルペンアルコールダークリコンドを含有する粉末状甘味物は、それに含まれる各グルコンド化合物が互いに溶け合ったいわゆる固溶体の粉末である。従って、との粉末の水に対する溶解速度は、瞬時に溶解できる程大きく、しかもその溶解度には際限がないのでシラップ状からペースト状になる程の高濃度にも自由に溶解することができる。

本発明の甘味物は、そのまま甘味付のための調

その他、本発明の甘味物は、タバコ、練歯みがき、口紅、リップクリーム、内服薬、トローチ、肝油トロップ、口中清涼剤、口中香錠、うがい薬などの各種固形状、ペースト状、液状嗜好物、化粧品、医薬品などへの甘味剤、呈味改良剤、矯味剤としても利用できる。

さらに、本発明の甘味物を生薬 羅漢果と同じ薬 効用途、すなわち清熱、 閥肺、 越痰、 咳止めなど の用途にも使用することができ、 例えば咳止めシロップ、 ぜんそくの発作をおさえる錠剤などとして使用できる。

次に、本発明の甘味物を実験に基づいて説明す 2

突験 1. 甘味物の調製

1-1 グルコシル転移酵素の調製

味料として使用することは勿論、必要に応じて他の甘味物、例えば水飴、プドウ糖、安芽糖、カップリングシュガー(登録商標、林原株式会社)、乳糖、異性化糖、砂糖、ソルビトール、マルチトール、ステビオンド、ジヒトロカルコン、グリチルリチン、Lーアスパラチルフェニルアラニン、グリンン、アラニンなどと混合して使用することもできる。

また、本発明の甘味物は、虫歯原因菌などによって醱酵されにくいことから虫歯を起しにくい甘 味剤として、さらには代謝されにくいことから低 カロリー甘味剤としても利用できる。

また、本発明の甘味物は、塩から味、洗味、旨味、苦味などの他の呈味を有する各種の物質とよく調和し、耐酸性、耐熱性も大きいので飲食物、嗜好物、菓子類などへの甘味付に、また呈味の改良に利用することもできる。

また、家畜、家禽、蜜蜂、蚕、魚などの飼育動物のために、餌料、飼料の嗜好性を向上させる目的で使用することもできる。

ルンウム1 w/v あからなる殺菌した液体培地10 んに植菌し、50 C で 3 日間通気攪拌培養した。 得られた培養液を遠心分離して、その上荷を硫 安 0.7 飽和で塩析し、シクロデキストリングル カノトランスフェラーゼ(EC 2.4.1.19)の 活性約80,000単位を有する粗劈素標品を得た。 ことでいう活性1単位とは、 pH 5.5、 0.02 Mの 酢酸級衝液及び2×10 Mの塩化カルシウムを 含む 0.3 W/W 多のソリュブルスターチ溶液 5 ml に、適当に希釈した酵素液 0.2 mlを加え40でで 10分間反応させた後、その反応液 0.5 mlをとり、 0.02 N - 硫酸水溶液 15 ml に混合して反応を停止 させ、さらにこの反応停止液に 0.1 Nョウ索ョ ウ化カリウム溶液 0.2 mlを加えて発色させ、つ いで 660nm における吸光度を測定して、 40 ℃で 10 分間反応させるととによりソリュブルスターチ 15 90 のヨウ素の皇色を完全に消失させる酵素量 をいう。

1-2 酵素反応

シリカグルカラムクロマトグラフィーにて単離

したトリテルベンアルコールβーベンタグルコント(S-5配館体)30 g とマルトデキストリン(D.E. 18)90 g とを水100 mt に加熱溶解した後、60 C に冷却し、ついで前述の粗ンクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ係品の600単位を加え、pH 6.0 とし、60 C で 4 時間反応させた。

この反応液を95 Cに10分間保って際素を加熱失活させた(この標品は、第1表の試料Na3に相当する。)後、沪過して得た沪液をマグネシア系吸着剤で脱色し、ついてイオン交換樹脂、アンパーライト IRA-93(OH型)を通して脱塩した。ついで、これを70で以下で減圧緩縮し、乾燥粉末化して粉末甘味物(この標品は、第1表の試料Na4に相当する。)を得た。

対照品は、同様に加熱、溶解した後、反応工程、加熱失活工程までを経たもので、その配合組成は第1表に示す。

実験 2. 甘味の質の比較テスト

第 2 表

判定	No.1 (対照品)	Na.2(対照品)	Na 3(本発明品)	No.4 (本発明品)		
最も 優 れ ている。	0	0	7	13		
母も劣っ ている。	12	8	0	0		
味質	甘味以外にきな刺染のの 薬品臭がある。 甘味以外にき 残り味として く。 直接使用はは	たがある。 6。 5味、洗味が 5長く尾を引	甘味がまろぞかである。 甘味は砂糖に近い。 刺酸味、薬品臭、苦味、渋 味がない。 残り味の切れがよい。 直接使用にも好適。			

No 4(本発明品)	トリテルベンアルコール	ターベンタグルコンド	30 9	+	マルトデキストリン	. 8 06	÷	600単位の酵素標品			試料M3を精製して 乾燥して得た粉末甘 味物
Na 3 (本発明品)	トリテルペンブルコール トリテルペンブルコール	B-ベンタグルコジド	30 8	+	マルトデキストリン	8 06	<u>.</u>	600単位の酵素標品			反応後、加熱失语さ せて得た液状甘味物
No 2 (対照品)	トリテルペンアルコール トリテルペンブルコール	ターヘンタグルコンド	30 8	+	マルトデキストリン	8 06	÷	600単位の耐素標品	を予じめ加熱失活さ	せたもの	反応後、加熱失活させて得た液状甘味物
No 1(対照品)	トリテルベンブルコール	ターベンタグルコンド	30 9	٠.							反応後、加熱失活させて得た液状甘味物
其				٠.	4	根の					語

第2表の結果から、試料Na 1、Na 2の対照品は、 甘味の質が劣っており、これに対し試料Na 3、 Na 4 の本発明品は、甘味の質が優れている。 従って、本発明のα - グリコンル化したトリテ ルペンアルコールβ - グリコンドは、従来のト リテルペンアルコールβ - グリコンド、または トリテルペンアルコールβ - グリコンドと他の 甘味物との単なる混合物などとは違って、嫌味 がなく、まろやかで砂糖に近い甘味を有してお

実験 3. α - グリコシル化したトリテルベンアル コールタ - グリコシドの確認

めて優れた甘味物である。

り、しかも残り味の切れもよいことから、その まま口にふくんで甘味を味わりことのできる極

実験1-2で調製した試料Na4の108を水100mlに溶解して得られる溶液を合成吸着剤(三菱化成株式会社製の商品名 HP-20)100mlのカラムに通液した後、充分水洗して糖類を除去した。次いで、とのカラムに50 v/v 8エタノール300mlを通過してグリコントを存出し、試輸、

を炊して約2.68の粉末(試料Na5)を得た。
この試料Na5は、水に極めてよく溶け、まろや
かな甘味を有する無臭、無色透明な中性の物質
である。また、メクノール、エクノール、ロー
プクノールなどの低級アルコールには一部溶け、
クロロホルムやエチルエーテルには難溶性の物質である。

試料Na 5のKBr錠削法による赤外線吸収スペクトルを図に示した。

試料№5の一部を少量の水に溶解した溶液に市販の結晶グルコアミラーゼ(EC 3.2.1.3)を 0.1 M酢酸 緩衝溶液(pB 4.8)に溶解した溶液を加え、50℃で作用させて経時的にサンプリングし、シリカゲルの薄層(メルク社製)にスポットし、展開溶媒、酢酸エチル・メタノール・水=5・3・1の混合溶媒で上昇法で展開された。これを乾燥した後、40 w/v まケイタングステン酸エタノールを噴霧して加熱し発色させた。

また、試料No 1、No 5 およびリーグルコースと

コンル糖転移酵素によって新らたに生じた Rf 0.47、 Rf 0.33、 Rf 0.15 および原点近くのスポットを示す物質と少量の未反応のトリテルペンアルコール β - ペンタグルコンドとの混合物である。

また、Rf 0.47、Rf 0.33、Rf 0.15 などを示す新物質は、豚の肝臓から抽出し、部分精製されたα-グルコンダーゼの作用によっても同様にトリテルペンアルコールβ-ペンタグルコンドとD-グルコースとに分解されることが判明した。このことから、これら新物質は、人や動物が摂取するとき、体内でトリテルペンアルコールβ-ペンタグルコンドとD-グルコースとに容易に分解されることを示唆している。

また、試料Na 5 は、実験 2 で使用した試料Na 3 および試料Na 4 と同様に優れた甘味を有していること、残り味の切れのよいことから、本発明のαーグリコンル化したトリテルペンアルコールβーグルコンド甘味物として好適である。 従って、本発明のトリテルペンアルコールター をスポットして比較して見た。

その結果、試料No.5 には、試料No.1 のトリテルペンアルコールβーペンタグルコンドに相当する Rf 0.65 のスポット以外に Rf 0.47、 Rf 0.33、 Rf 0.15 および原点近くに新しいスポットが確認できた。 これらの新しいスポットは、トリテルペンアルコールβーペンタグルコンドと同様に紫紅色であった。

また、試料ML5 Kグルコアミラーゼを作用させ、 経時的K サンプリングしたものは、反応時間と ともK 徐々に新しいスポットが分解を受けて最 終的K は紫紅色を呈するトリテルペンアルコー ルターペンタグルコンド (Rf 0.65)と褐色を 呈するD - グルコース (Rf 0.60)とK分解さ れることが判明した。

以上の事実から、Rf 0.47、Rf 0.33、Rf 0.15 などを示す新しい物質はトリテルベンアルコールβーベンタグルコンドにDーグルコースが等モル以上αーグルコンド結合していることが判断される。従って、試料Na 5 は、αーグル

グルコンドの欠点を解消するという目的は、トリテルペンアルコールターグルコンドとαーグルコンル糖化合物とを含有する水溶液にαーグルコンル糖転移酵素を反応させてαーグリコンル化したトリテルペンアルコールターペンタグリコンドを生成せしめることによって達成されるものと判断される。

次に、2~3の実施例について述べる。

実施例 1.

バチルス・メガテリウム FERM-P Na 935 を実験 1-1の培地 5 L に植菌し、28 C で 3 日間通気機拌培養した。培養終了後、遠心分離して得た上滑に確安を 0.7 飽和にし、更に遠心分離して沈嚴を採取した。

との沈毅は、実験 1 - 1 に記載する活性測定方法でシクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ(EC 2.4.1.19)を3n万単位含んでい

羅漢果の破砕物 500 g をデキストリン(D.E.20) の 5 w/w 労温水稻液 1.5 L で J 時間協出した。協 出液を分離し、その残査を計して、全の残査を抽出を 会に温水で洗浄油出した後、間形で洗浄油にで洗浄油にで洗り、 1000 単位を加える 1000 単位を加える 1000 単位を加える 1000 単位を加える 1000 単位を応続 1000 単位を応続 1000 単位を応続 1000 単位を応続 1000 単位をである 1000 単位をである 1000 単位をである 1000 単位をである 1000 単位を 100

本甘味物は、固形物当りの甘味度が砂糖の約2 倍であって、甘味の質もまろやかであり、残り 味の切れもよい。

従って、本甘味物は、各種飲食物、嗜好物など 多方面への甘味付けに利用することができる。 特に、虫歯原因菌によって水不溶性のグルカン が生産されないことにより、虫歯を予防する甘

味の切れもよい。

本甘味物は、各種の甘味源として利用することができるが、中でも虫歯を予防する甘味料、低カロリー甘味料として好適である。

実施例 3.

マルトース 4 w/v 多、燐酸 1 カリウム 0.1 w/v 多、硝酸アンモニウム 0.1 w/v 多、硝酸ナトリウム 0.1 w/v 多、硝酸ナトリウム 0.1 w/v 多、硝酸マグネシウム・7 水塩 0.05 w/v 多、塩化カリウム 0.05 w/v 多、ボリベブトン 0.2 w/v 多、炭酸 カルシウム 1 w/v 多 (別に乾熱被菌し、植菌時に無菌的に添加した。)からなる培地 5 とにムコール・ヤバニカス (Mucor javanicus)を植菌して、30 でで14 時間通気撹拌培養した。この培養液から得られた湿菌体 480 g に M / 2 酢酸 緩衝液 (pH 5.3)に溶解した 4 M 尿素液 5 とを加え、30 でで10時間 静 配した。この上清を流水中で一夜透析した後、硫安 0.9 飽和として 4 でで一夜放置し、次いで遠心分離してれ澱を採取した。

この沈澱を酢酸緩衝液(5% 6.0) 100 配に整濁

味物として効果的に利用できる。

また、とのシロップ状甘味物は、そのままで潜 熱、視肺、核痰、咳止め用に好適である。

実施例 2.

羅漢果の破砕物 500 g K β - ンクロデキストリンクロデキストリング 実験 1 - 1 で得たシクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ 5,000 単位を加えた水溶液 2 L を pH 5.5、温度 60 C K を pH 60 C K を p

した後、遠心分離し、上清をα-グルコンダーゼ(EC 3.2.1.20)液とした。

倍であって、甘味の質もまろやかであり、残り

羅典果軟エキス(日本商事株式会社製)150 g と D. E. 40のマルトデキストリン 300 g とを水 500 mt に 溶解し、前記のαーグルコンダーゼ液を加え、pH 6.0、温度50 C で 24時間反応させた。反応終了後、酵素を加熱失活させ、次いで実施例1 と同様に夾雑物を吸着除去し、沪液を濃縮、 袋架、 粉末化してαーグリコンドを含有する粉末甘味物を固形物収率約97 %で得た。

本甘味物は、固形物当りの甘味度が砂糖の約2倍であって、甘味の質もまろやかで残り味の切れもよく、実施例1と同様に、飲食物、嗜好物だけでなく、薬効用途にも有利に利用できる。 実施例 4

水 1 L K バレインョ 澱粉 300 g と 羅 漢 果 軟 エ キ ス 300 g と を 加 え、 これ K 細 菌 糖 化 型 α - ア ミラーゼ (EC 3.2.1.1) (生 化 学 工 業 株 式 会 社 製) を 実 験 1 - 1 の 方 法 に よ る 活 性 砂 定 方

特開昭57-86266(8)

法で澱粉グラム当り10単位加え、80でになるまで提押しながら加熱し、澱粉の液化が終ったところで60でに冷却し2日間反応を続けた。ことの反応液を加熱してαーアミラーゼを失活された。後、実施例3と同様に精製し、減圧澱縮したそ、粉末化してαーグリコントを含有する粉末状サマルコールターグリコントを含有する粉末状サ味物を固形物収率95%で得た。

本甘味物は、固形物当りの甘味度が砂糖の約2 倍であり、甘味の質もまろやかで、残り味の切れもよく、実施例1と同様に飲食物、嗜好物だけでなく、茶効用途へも有利に利用できる。 実施例 5.

羅漢果1㎏を破砕し、これに3cの熱水を加えて4回抽出し、得られた抽出液を合わせて実施例2に準じてマグネシア系吸溶剤で夾雑物を吸 着除去した後、非吸着部を合成吸溶剤(アンパーライト XAD - 7)400 mcのカラムに通液し、 溶液中に含まれるグリコントを吸着させ、糖類

溶液を旋出させた。次いで、このカラムを水洗

でなく、低カロリー甘味物として、さらには他 の甘味物、例えば要芽糖、マルチトール、カッ プリングシュガー(登録商標 林原株式会社製) などの甘味度の強化に利用できる。

また、溶熱、潤肺、縁痰、咳止めなどの用途に、 そのままで、または他の薬剤と併用して粉剤、 顆粒剤、錠剤として利用できる。

なお、本実施例の前記培地からトリテルペンアルコールターグリコンドを除いた培地に、ロイコノストック・メセンテロイデス IAM 1151 を同様に培養して得た培養液を遠心分離し、得られた上清にリン酸カルンウムゲルを加えて透析し、次いで遠心分離してリン酸カルンウムゲルを採取した。

このグルを確安 0.35 飽和の 0.2 Mリン酸モノナトリウム溶液に懸濁して溶出し、 澱縮して得たデキストランシュクラーゼ (EC 2.4.1.5)溶液 10 mを、砂糖 4 w/v あと先きに調整したトリテルペンアルコールターグリコシド 1 w/v あとを合介する溶液 200 miに miえて、 pi 5.3、

した後、50 v/v 男メタノール水溶液 I と全通液 してグリコンドを溶出し、濃縮、乾燥してトリテルペンアルコール3 - グリコンドの白色粉末 約 4.6 9 を得た。

砂糖 5 w/v 男、酵母エキス 0.5 w/v 男、リン酸 1 カリウム 0.8 w/v 男、リン酸 2 カリウム 2.4 w/v 男、硫酸マグネンウム・7 水塩 0.02 w/v 男、硫酸マンガン 0.002 w/v 男、前記トリテルペン・アルコールターグリコンド 1 w/v 男を含有する培地 200 ml にロイコノストック・メセンテロイデス (Leuconostoc mesenteroides) IAM 1151の種培養液を植菌し、25 Cで24時間培養した。本培養液を遠心分離して得た上清を、実施例1の反応液と同様に精製してαーグリコンル化したトリテルペンターグリコンドを含有するシラップ状甘味物約15 g を得た。

本 甘味物は、 固形物当りの甘味度が砂糖の約20倍であり、甘味の質もまろやかで、残り味の切れもよい。

本甘味物は、飲食物、嗜好物への甘味付けだけ

温度30 Cで10 時間作用させた。 反応終了後、マグネンア系吸着剤で夾雑物を吸着除去し、 得られる非吸着部を実験1-3 に準じて合成吸着剤(アンパーライト ΧΑD-7)のカラムに通液し、 該カラムを水洗し、 次いで50 v/v 多エタノール水溶液でグリコンドを溶出回収し、 これを 濃縮、 乾燥して α - グリコンル 化したトリテルペンアルコールβ - グリコンドを含有する粉末 状甘味物約 2.5 g を得た。

本甘味物は、固形物当りの甘味度が砂糖の約80倍であり、甘味の質もまろやかで、残り味の切れもよい。

本甘味物は前記と同様に各種の用途に利用できる。

本甘味物に含有するα-グリコンル化したトリテルペンアルコールβ-グリコンドは、イソマルトデキストラナーゼ(EC 3.2.1.94)によって分解され、トリテルペンアルコールβ-グリコンド、α-グルコンル化したトリテルペンアルコールβ-グリコンドなどともにイソマル

トースを生じたととから、ドリテルペンアルコ ールβ-グリコンドにD-グルコースが等モル 以上α-グルコンド結合している混合物である と判断される。

4. 図面の簡単な説明

図は、α - グリコンル化したトリテルペンアルコールβ - グリコンドの赤外線吸収スペクトルである。

特許出願人

株式会社林原生物化学研究所

代表者 林 原

日本ケミカルリサーチ株式会社

代表者 芦 田



